5,075,372 9 4,945,128

Europäisches Patentamt
 European Patent Office
 Office européen des brevets

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 234 361 A1

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (2) Anmeldenummer: 87101829.0
- ② Anmeldeteg: 06.02,87

(B) No. CO.²⁷: C 08 G 18/08 C 08 G 18/42, C 08 G 18/75 C 09 D 3/72

- (3) Priorităt: 28.82.88 DE 3696512
- Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 02.09.87 Petentblett \$7/36
- Benannte Vertragsstasten:

- Anmelder: BASF Lacks + Farben Aktiengesellschaft
 Max-Winkelmenn-Strasse (0
 D-4400 Münster(DE)
- (2) Erfinder: Hille, Hero-Dieter In der Schlade 24 D-5060 Berglech-Gladbech (DE)
 - (2) Erfinder: Müller, Honst Filtweg 10 D-5000 Köln SE(DE)
 - (3) Erfinder: Dobbelstein, Amold Emil-Nolde-Weg 96 D-4400 Münster(DE)

mindatensa 2 hydroxylgruppen senhaten, und die Komponate (8) isse vierr der mehrern Polylacopysanverbindunglen) besteht und vollet die Komponensch (4) über siehe zur Billioni jest erstellten Dispersion norstellstende, harzell in instehte Gruppen. Bevorzugt Carbonyfeltzuppen, verförst und vereingteren im Tall dir Komponense (4) undebed (3) mahr sie 2 hydroxylgruppen ibzv. booyneutypopen profolkalali verhätt und 10° gibt an verhätten Dispersion ernenhilladie die holich einforder ibt die die Komponensen verbindung verhande verhätten betreit versichten unspersichen und die die verhatzen Polymensfressischen unspersichen versiche bliefe verhätten und der der der der die Vertragen und die verdien sich verhatzen Polymensfressischen unspersicht

0

Coyson Printing Consumy Ltd.

(A) Dispersionen von vernetzten Polymermikrotelichen in wässrigen Medien. Verfahren zur Herstellung dieser Dispersionen



PAT 86 08 23.12.1986

5 BASF Lacke+Farben AG, Münster

Dispersionen von vernetzten Polymermikroteilchen in wüßrigen Nedien, Verfahren zur Herstellung dieser Dispersionen und Beschichtungszusammensetzungen, die diese Dispersionen enthalten

Die Erfindung betrifft Dispersionen von vernetzten Polymermikroteilchen in wäßrigen Medien.

5 Es ist ein erklärtes Ziel der Lackhersteller, den Anteil an organischen Lösungsmitteln in Beschichtungszusammensetzungen so weit wie möglich herabzusetzen.

20 5in Weg zur Erreichung dieses Zieles besteht in der Entwicklung von wasserverdünnbaren Beschichtungszusammensetzungen.

Insbesondere auf dem Gebiet der Automobillackierung, aber auch in anderen Bereichen, besteht ein großes Interesse an wäßrigen Lacksystemen.

In der Automobillackierung haben sich Mehrschichtlackierungen des "Basecoat-Clearcoat"-Typs vor allem für Metalleffektlackierungen weitgehend durchgesetzt.

"Basecoat-Clearcoat"-Lackierungen werden hergestellt, indem nach Vorlackierung eines pigmentierten Basislackes und kurzer Ablüftzeit ohne Einbrennschritt (Naß-in-naß-Verfahren) ein Klarlack überlackiert wird und anschließend

Basislack und Klarlack zusammen eingebrannt werden.

- 1 Es hat nicht an Versuchen gefehlt, zumindest die Basisschichten dieser Zweischichtsysteme aus wäßrigen Überzugszusammensetzungen herzustellen.
- 5 bie Überzugsmittel zur Herstellung dieser Basisschichten müssen nach dem heute Üblichen rationellen "Naß-in-naß"-Verfahren verarbeitbar sein, d.h. sie müssen nach einer möglichat kurzen Vortrockmungszeit ohne Einbrennschritt mit einer (transparenten) Deckschicht überlacktert werden
- 10 können, ohne störende Anlöseerscheinungen und "strike in"-Phänomene zu zeigen.

Bei der Entwicklung von Überzugsmitteln für Basisschichten von Metalleffektlacken müssen außerdem noch weitere

- 15 Probleme gelöst werden. Der Metalleffekt hängt entscheidend von der Orientierung der Metallogmentteflichen im Lackfilm ab. Ein im "Na8-in-na8"-Verfahren verarbeitbaren et alleffekt-Basislack muß demmach Lackfilme liefern, in denen die Metalligsmente nach der Applikation.
- 20 einer günstigen räumlichen Orientierung vorliegen und in denen diese Orientierung schnell so fixiert wird, daß sie im Laufe des weiteren Lackierprozesses nicht gestört werden kann.
- 25 Die Ersetzung der in den konventionellen Lacksystemen eingesetzten organischen Lösungsmittel zieht eine Reihe von Problemen nach sich.

So ist zum Beispiel die Rheologie (Viskositätsverlauf

- 30 während der Applikation, Pseudoplastizität, Thixotropie, Verlauf und Ablaufeigenschaften) konventioneller Lacksysteme nit relativ einfachen Mitteln über das Abdunstverhalten der verwendsten organischen Löungsmittel bzw. Löungsmittelgismische gezielt zu steuern, biese Mosilich-
- 35 keiten können bei wäßrigen Systemen nur in sehr eingeschränktem Umfang bzw. gar nicht genutzt werden.

von Eußerst großer Wichtigkeit.

So wirkt sich z.B. ein schneller Viskositätsanstieg nach der Applikation sehr günstig auf die Örientierung und Fixierung der Ketallpigmentteilchen in Metalleffekt-Basislacken aus.

Aber auch bei anderen Beschichtungsverfahren – insbesondere bei durch Spritzapplikation aufgetragenen Überzügen – hämgt die Qualität der erhaltenen Beschichtungen in starkem Maße von den rheologischen Eigenschaften der

Es ist bekannt, daß die rheologischen Eigenschaften von wäßrigen Beschichtungszusammensetzungen durch Zugabe O von vernetzten Polymermikroteilchen beeinflußt werden können.

verwendeten Beschichtungszusammensetzungen ab.

Weiter ist bekannt, daß bei der Hersteilung vom Mehrsenichtüberügen des Basecont-Clearozat-Typs die obenserwähnten stürenden Anlöseerscheitungen und strike-in-Phanomens zurückgedfüngt werden, wenn Basiabeschiehtungsusammensetzungen eingesetzt werden, die vernetzte Folymermikrotsielhen enthalten.

So wird in der EP 38 127 ein Verfahren zur Herstellung mehrschichtiger Übertüge des Easscoat-Clearcoat-Typs orffenbart, bei dem währige Basisbeschichtungszusammensetzungen Verwendet werden, die stabil dispergierte, vermetzte Polymermäkrotelichen enthalten und einen pseudoplastischen oder hiktortoom Charakter aufweisen.

.....

Bei der Inkorporation von vernetzten Polymermikroteilchen in Beschichtungszusammensetzungen kann es zu Störungen kommen, die auf Unverträglichkeiten zwischen den Mikros teilchen und anderen Lackbestandteilen, insbesondere

zwischen Mikroteilchen und den Ubrigen Bindemittelkomponenten zurünkzuführen sind.

Wenn z.B. der Brechungsindex der vernetzten Polymermikro-10 teilchen nicht sorgfältig auf den Brechungsindex der Ubrigen Bindemittelbestandteile abgestimmt wird, damn kommt es von infolge von Lichtstreueffekten zur Bildung von trüben Lackfilmen.

15 Untersuchungen haben gezeigt, daß währige Beschichtungsrussammenstrungen, die Polyurethane und gegebenenfalls auch noch Polyester als Nauptbindemittelbestandteile enthalten, sehr vorteilnärfe Eigenschaften aufweisen und insbesondere für einem Einsatz als Basisbeschichtungsrussammenstrungen in Zweischichtungslauferfeitlandterungen.

zusammensetzungen in zweischichtmetalleffektlacklerunge des Basecoat-Clearcoat-Typs gut geeignet sind (vgl. z.B. US-PS-4.558.090).

Venn in solche Beschichtungszusamensetzungen die in der FP 3812 als besonders geeignet hetzusgehobenen Nikroteilchen aus vermetiten Acrylpolymeren eingearbeitet werden, damn werden oft auf Unverträglichkeiten zwischen dem Nikroteilchen und den Untrigen Bindemittelkomponen zurückzuführende Störungen, insbesondere Trübungserscheinungen in den erhaltenen Lackterungen beobachtet.

In der EP 38127 wird darauf hingewiesen, daß die vernetzten Polymermikroteilchen auch aus vernetzten Polykondensaten, wie z.B. vernetzten Polyestermikrogelteilchen beste-

as hen können. Es wird aber auch bemerkt, daß es Schwierigkeiten bereiten kann, wirklich vernetzte Polykondensate, wie z.B. Polyester, herzustellen.

5 das sowohl auf Polymere, die über Polyadditions-, als auch auf Polymere, die über Polykondensationsreaktionen gewonnen werden, anwendbar sein soll.

Dieses Verfahren kann aber nur in den Fillen angewandt werden, in denen eines der Nomonere bei der Polymerisationstemperatur fest und in den organischen Reaktionsmedium sohwer 10slich ist und die eventuell noch vorhandenen übrigen Mononere in dem organischen Reaktionsmedium merklich 10slich sind.

In ersten Schritt des in der GB 1403794 offenbarten Verfahrens wird das feste, schwer lösliche Monomer mit Hilfe von Mahiprocessen in dem organischen Reaktionsmedium, das ein seeignetes Stabilisierungsmittel enthält, dispergiert. Dann wird die Dispersion, die gegebenenfalls noch weitere Monomere enthält, auf die Polymerisationstemperatur erhittt. Die Polymerisation muß in Gegenwart eines das entstehende Polymer stabilisierenden Stabilisaeines das entstehende Polymer stabilisierenden Stabilisa-

28
Das in der GB 1403794 beschriebene Verfahren ist aus einer Reihe von Gründen für eine Synthese von vermetzten Polymersitrogelteilchen, die mit Aussicht auf Erfolg in währigen Systemen anstelle von vernetzten Acryjpolymer-mikroteilchen eingesetzt werden könnten, nicht geeinet:

tors durchgeführt werden.

36

 Das Verfahren ist äußerst aufwendig und liefert zunächst nur Dispersionen in organischen Medien, die nachträglich in wäßrige Dispersionen überführt werden müssen.

 Die Monomerenauswahl ist durch die Bedingungen hinsichtlich des Schmelzpunktes und der Löslichkeit sehr stark eingeschränkt, und eine gezielte Synthese einer großen Palette von "maßgeschneiderten" Polymersikrogelteilchen ist nicht möglich.

3) Nach dem in der GB 1403794 beschriebenen Verfahren können keine Wäßrigen Dispersionen von Vernetzten Polymermikrogelteilchen mit einem Durchmesser, der unter einem Kikrometer liegt, hergesteilt werden. 10 (Väßrige Dispersionen, die Teilchen mit einem Durchmesser von über 1 jum enthalten, zeigen Sedimentationserscheinungen und sind als Rheologiehsifizmittell in allgemeinen unbrauchbar und können zu Störungen im fertiteen Lackfilm (hüten.)

Die der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Aufgabenstellung bestand demnach darin, Dispersionen von vernetzten Polymeratkroteilchen in währigen Medien herzustellen, mit deren Hilfe die rheologischen Eigenschaften von währigen Beschichtungszusammenstungen besindrüßbar sind, die als Bestandteile in Basisbeschichtungszusammensetzungen des Basecoat-Clearcoat-Typs die oben erzükstren positiven Wirkungen zeigen und die mit möglichst wemig Aufwand innbesondere auf währige Beschichtungszusammenschzungen, die Polymethane und gegebennfalls auch noch Polyester als Hauptbindemittelbestandteile enthalten, optimal abgestimmt werden können.

Diese Aufgabe wird Überraschenderweise durch Dispersionen von vernetzien Folymernikroteilchen in wähltigen Medien gelüst, die dadurch gekennzeichnet sind, daß die Dispersionen hergesteilt worden sind, indem (1) ein Gemisch aus dem Komponenten (A) und (B) in einem wählrigen Medium dispergieter worden ist, vobei – die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens ; hwörowijstruppes enthaltenden Polywestersolvowie(m) und

7 - die Komponente (B) aus einer oder mehreren Polyisocyanatverbindung (en)

s besteht und wobei die Komponente (A) eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen, bevorzugt Carboxylatgruppen. verfligt und wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als 2 nydroxyl-

hzw. Isocyanatgruppen pro

Molekül enthält und

(2) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt worden ist, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt worden 15 sind.

Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Dispersionen können die rheologischen Eigenschaften wäßriger Beschichtungszusammensetzungen gezielt beeinflußt werden.

Für eine befriedigende Lösung der der vorliegenden Erfindung zugrundeliegenden Aufgabenstellung ist es erforderlich, daß der Durchmesser der in den erfindungsgemäßen Dispersionen enthaltenen vernetzten Polymermikroteilchen unter einem Mikrometer, bevorzugt zwischen 0,05 bis 0,2,um liegt.

Ein großer Vorteil der erfindungsgemäßen Dispersionen ist darin zu sehen, daß die Teilchengröße der vernetzten

Polymermikroteilchen mit einfachen Mitteln (z.B. über die Menge der in der Ausgangskomponente (A) enthaltenen ionischen Gruppen) gesteuert werden kann und daß mühelos vernetzte Teilchen mit einem Durchmesser unter 1,um, bevorzugt 0.05 bis 0.2,um, erhalten werden

können.

Daneben kann aber auch das Quellverhalten der vernetzten Teilchen auf einfache Weise innerhalb eines großen Rahmens sezielt beeinflußt werden.

Während bei den Polymermikroteilchem auf Basis von Yinylmonomeren in wesentlichem immer nur eine Kodifizierung der Polymermeitenketten möglich ist, kann bei den erfindunggemäßen Nikrogeidispersionen die Kettwerkstrutur der Teilchem durch gezielten Einbau bestimmter Kettensegmente besinfulüt werden.

Es ist bekannt, daß das Fließverhalten von wäßrigen Dispersionen u.a. stark von der Größe und dem Quellverhalten der in den Dispersionen enthaltenen Teilchen abhängig ist.

Eine innerhalb eines breiten Rahmens mit einfachen Mitteln durchführdare, gezielte Beinflussung dieser beiden Parameter ist bei den zus Stand der Eechnik gehörenden wüßrigen Dispersionen, insbesondere Dispersionen auf Basis von Aervloolwaeren, nicht möslich.

Da die in den erfindungsgemäßen Dispersionen enthaltenen Polypernikroteilchen in ihrer chemischen Zusamennestrung innerhalb eines übermum großen Rahmens auf einfache Weise variierbar sind, Können die erfindungsgemäßen Dispersionen mit einfachen Nittein optimal auf die in dem Beschichtungszusammensetzungen sonst noch enthaltenen Bindenittelkomponenten abgestimmt verden.

So lassen sich die erfindungsgemäßen Dispersionen zu wäßrigen Beschichtungszusammensetzungen verarbeiten, aus denen vor alles in den Fällen, in denen Folyurethane und gegebenenfalls auch noch Polyester als Hauptbindentttelbestandetele enthalten sind, Beschichtungen herstellbar sind, die ausgezeichnete optische Eigenschaften und Keinerlei Trübungen aufweigen. Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Dispersionen in Basisbeschichtungszusammensetzungen zur Herstellung von im Naß-in-naß-Verfahren applizierten Mehrschichtüberzügen

6 des Basecoat-Clearcoat-Typs - inabesondere von Metalleffektlackierungen - werden ausgezeichnete Nehrschichtlackierungen erhalten, die keinerlei strike-in- und in Fall von Metalliclackierungen auch keine Wolkenbildungsphänomene und einen ausgezeichneten Metallefekt zeigen.

10
Die besten Ergebnisse werden auch hier mit Beschichtungszusammensetzungen erzielt, die Polyurethane und gegebehenfalls auch noch Polyester als Hauptbindemittelkomponenten
enthalten.

15 'Es können aber auch mit anderen Bindemittelsystemen Ergebnisse erzielt verden, die oft besser sind als die, die mit Mikrotelichen auf Basis von Acryipolymeren als einzige Mikrotelichenkomponente erzielbar sind.

In manchen Fällen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, den erfindungsgemäßen Beschichtungszusammensetzungen Mikroteilchen aus Acrylpolymeren zuzumischen.

25 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung der oben diskutierten Dispersionen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die Dispersionen hergestellt werden, indem

(1) ein Gemisch aus den Komponenten (A) und (B) in einem 20 wäßrigen Medium dispergiert wird, wobei

die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens
 2 hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyolenj

- die Komponente (B) aus einer oder mehreren Polyisocyanatverbindungen) besteht

und

wobei die Komponente (A) über eine zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen, bevorzugt Carboxylatgruppen, verfügt und wenigstens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als 2 Hydroxylgruppen bzw. Isocyanatgruppen

5 pro Molekül enthält und

(2) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt werden.

10 In "Aquaeus Dispersions of Crosslinked Polyurethanes" (Tirpak & Markusch, Proc. 12th Materborne and Kigher Solids Coatings Symp., New Orleans 1985, 159-73) (1) wird eine Übersicht Über die gebräuchlichen Techniken zur Herstellung von wähligen, unter anderen auch für Beschich-

Herstellung von wäßrigen, unter anderem auch für Beschichis tungszwecke einsetzbaren Polyurethandispersionen gegeben.

25 die Herstellung von instabilen, sedimentierenden, redispergierbaren wäßrigen Dispersionen, die aus Teilchen mit einem Durchmesser von 1 bis 1000 um bestehen.

Die US 3,870,684 enthält keinerlei Hinweise darauf, de die dort offenbarten Dispersionen als Hilfsmittel im oben diskutierten Sinn in wäßrigen Beschichtungszusammensetzungen einsetzbar sind.

38 Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren werden dagegen stabile wäßrige Dispersionen erhalten, die vernetzte Polymermikroteilchen enthalten, deren Durchmesser unter 1,um, beworzugt zwischen 0,05 bis 0,2,um liegt.

- Es ist selbstverständlich auch möglich, nach dem erfindungsgemäßen Verfahren Polymermikroteilchen herzustellen, deren Durchmesser Über 1/um liegt.
- Nach (1) soll das in der US-PS-3,870,884 beschriebene Verfahren zu stabilen wäßrigen Dispersionen mit ausgezeichneten Filobildungseigenschaften führen, wenn die endstindige Isocyanatgruppen müfweisenden Polyurethanionomere durch Einführung von Polyvaytehjenblücken modifiziert

worden sind (vgl. US-PS-4.408.008).

Aber auch dieses Verfahren erlaubt nur in Ausnahmefällen eine reprodusterbare, kontrollierte Synthese von vermett15 ten Polymermikroteilchen, deren Durchmesser unter 1/um
liegt, und der Fachmann ist auch hier bei der Auswahl
des Polymerthanionners, das ja zuingend Polymyethylmeinheiten enthalten muß, eingeschränkt, wodurch die Wöglichkeiten einer gezeilten Angasung der Polymermikroteilchen
and au übrige Bindemittelsystem extrem eingeschränkt

lung währiger Dispersionen vernetter, harnstoffgruppenphaliger Polymermikrotellehen, bei dem ein hydrophilosfreie Isocyanagruppen aufweisendes Präpolymer, das
aus einem nindestens zu 40 Gew. & aus Ethylemoxideinheiten
bestehenden Polyol und einer Polyisocyanagverbindung
hergestellt worden ist, in einem wasserbisichen organischen Lösungamitei gelöst und anschließend unter Rühren
sit Vasmer in großem Dierschuß ungesetzt uird.

Die US-PS-4,293,679 beschreibt ein Verfahren zur Herstel-

Bei diesem Verfahren hängt die Größe der entstehenden Teilchen ganz wesentlich von der Viskosität der Präpolymerlösung, der Rührgeschwindigkeit und dem Zusatz von oberflächenskriven Substanzen ab Zur Herstellung von Teilchen mit einem Durchmesser 1 um müssen relativ niedrig viskose Präpolymerlösungen mit hochleistungsfähigen Schnellrührern und unter Zusatz « von oberflächensktiven Substanzen verarbeitet werden.

Diese Verfahrensbedingungen bringen große Nachteile mit sich.

10 Es treten Probleme mit der Reproduzierbarkeit auf; die Verwendung von Schnellrühren ist mit großen technischen Aufwand verbunden, und der Zusatz von oberflächenaktiven Verbindungen besinträchtigt die erzielbare Qualität der Beschichtungen.

in weiterer gravierender Nachteil des in der US-PS-4,293,679 offenbarten Verfahrens ist der, daß die einsetzbaren Prägolymere auf Substanzen beschränkt sind, die zu mindestens 40 Gew.% aus zchylenoxideinheiten bestehen "und einen stark hydrophilen Charakter haben.

Damit ist es dem Fachmann nicht mehr möglich, maßgeschneiderte Mikrogele darzustellen, weil er in der Wahl der

Ausgangsverbindungen in einem hohen Maß festgelegt ist.

Außerdem führt der hohe Anteil an hydrophilen Molekülgrupplerungen zu feuchtigkeitsempfindlichen Filmen.

Schließlich ist noch darauf hinzuweisen, daß auch in den beiden US-Patentschriften US-4,408,008 und US-4,293,679 keinerlei Hinweise darauf zu finden sind, daß die dort offenbarten Dispersionen als Hiffsmittel im oben diskutierten Sinn in wäßrigen Beschichtungszusamenseturungen.

Im folgenden sollen die erfindungsgemäßen Dispersionen und das Verfahren zu ihrer Herstellung n\u00e4her erl\u00e4utert werden:

einsetzbar sind.

- 1 Der erste Schritt zur Herstellung der erfindungsgemäßen Dispersionen besteht in der Bereitstellung einer Mischung aus den Komponenten (A) und (3), wobei darauf zu achten ist. daß die Komponente (A) über eine
- 5 zur Bildung einer stabilen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen, bevorzugt Carboxyligruppen, verfügt und daß weniestens ein Teil der Komponente (A) und/oder (B) mehr als 2 Hydroxyl- bzw. Isocyanatgruppen pro (kolekül enhalt.

Unter dem Begriff "stabile Dispersion" sind Dispersionen gemeint, in denen die dispergierten Teilchen erst nach der Applikation und der Abgabe des Dispergiermediums

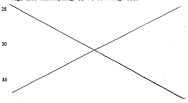
koagulieren.

In manchen Fällen kann es nützlich sein, außer ionischen Gruppen weitere stabilisierende Gruppen, wie z.B. Polyooxyalkylengruppen, in die Komponente (A) zu inkoroorieren.

20

10

Es kann sowohl anionisch als auch kationisch stabilisiert werden, wobei die anionische Stabilisierung, bevorzust über Carboxylatgruppen, bevorzust ist.



- Die Ermittlung der für die Bildung einer stabilen Dispersion optimalen Konzentration an ionischen Gruppen in der Komponente (A) ist vom Durchschnittsfachmann mit Hilfe einfacher Routineuntersuchungen durchführbar. Die zur
- 5 Bildung einer stabilen Dispersion in der Regel notwendige Konzentration an Ionischen Gruppen liegt zwischen 0,0f bis 2 Milliäquivalenten pro Gramm Komponente (A).
- Die gegebenenfalls notwendige Neutralisierung von zur 10 Salzbildung peffahjten fruppen mit Hilfe von Basen bzw. Süren erfolgt vorzugsweise kurz vor der Dispergierung bzw. während der Dispergierung des aus dem Komponenten (A) und (B) bestehenden Gemisches in dem währigen Disperciermedium.
- 15 Als zur Salzbildung befähigte Gruppen kommen vor allem Carboxyl- und Sulfonsäuregruppen in Betracht. Diese Gruppen werden bevorzugt mit einem tertiären Amin neutralisiert.
- 20 Gesignete tertilre Amine zur Neutralisation der zur Anionenbildung befähigten Gruppen sind beispielsweise Trimethylamin, Triäthylamin, Dimethylamilin, Diëthylanilin, Triphenylamin, N.K Dimethyläthanolamin, Morpholin und dergleichen.
 - Der Gehalt an ionischen Gruppen bzw. der Neutralisationsgrad der zur Salzbildung geeigneten Gruppierungen ist ein wichtiger Parameter, dber den die Größe der entstehenden vernetzten Polymermikroteilchen gesteuert werden kann.
- SO

 Bei der Bereitstellung des aus den Komponenten (A) und

 (B) Zusammengesetzten Gemisches ist darauf zu achten,
 daß es vor der Dispergierung der Mischung in dem wäßrigen
 Dispergiermedium zu keinerleit Vorvennetzungsreaktionen
- 35 Zwischen den Komponenten (A) und (B) kommt.

- | Die Komponente (A) besteht aus einem oder mehreren mindestens 2 Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyolen.
- 5 Beispiele geeigneter Polyesterpolyole sind insbesondere die in der Polyurethanchemie an sich bekannten Umsetzungsprodukte von mehrwertigen Polyolen mit Polycarbonsäuren bzw. Polycarbonsäurenhydriden.
- 10 Zur Herstellung der Polyesterpolyole gesignete Polyole sind z.B. Ethylenslykol, Propandiol.1,2 und -1,3, Butandiol-1,3 und -1,4, die isomeren Pentandiole, Hexandiole oder Öktandiole, wie z.B. 2-Ethylhexandiol-1,3, frimethylolpropan, Glycerin, Bishydroxysethyleyclohexan, Erythrit,
- lolpropan, Glycerin, Bishydroxymethylcyclohexan, Erythr 15 Mesoerythrit, Arabit, Adonit, Xylit, Mannit, Sorbit, Dulctt. Hexantriol, (Poly-)Pentaerythritel usw.

Die zur Herstellung der Polyesterpolyole geeigneten Polycarbonzäuren bestehen in erster Linie aus niedermole-20 kularen Polycarbonzäuren oder ihren Anhydriden mit 2-18 Kohlenstoffatomen im Molekul.

Di- und Tricarbonsäuren werden bevorzugt eingesetzt.

- 25 Geeignete Süuren sind beispieleweise Oxalaiure, Bernsteinsäure, Funarsäure, Fthnalsäure, Isophthalsäure, Terephthalsäure, Terrahydrophthalsäure, Messhydrophthalsäure, Addjinsäure, Acelainsäure, Sebacinsäure, Maleinsäure, Glutarsäure, Hexachlornfandicarbonsaure, Tetrahjörfultarsäure, Hexachlornfandicarbonsaure, Tetrahjörfultarsäure, Diturasäure, Diturasäure,
- 30 phthalsäure und Trimellithsäure. Anstelle dieser Säuren können auch ihre Anhydride, soweit diese existieren, eingesetzt werden.
- Es können auch Polyesterpolyole als Komponente (A) einge-35 setzt werden, die durch Polymerisation von Laktonen hergestellt worden sind.

83/31/2000 DB ON 35 Sets-19

als zwei Hydroxylgruppen tragen.

Die (A) Komponente wird so ausgewählt, daß sie Eür sich alleine in dem wäßrigen Nedium stabil Id dispergiert werden kann. Die Zusammenkänge Twischen. dem Aufbau von Polyesterpolyolen (Säurerahl, Nolekulargewicht ...) und deren Dispergierverhalten sind dem Durchschnittsfachmann gut bekamat und er kann mit Hilfe

einiger weniger orientierender Vorversuche die zur Lösung 15 der jeweiligen Problemstellung optimale Polyesterpolyolkomponente auswählen.

20 Es ist auch möglich, dem als (A) Kompomente eingesetten Polyesterpolyolen noch weitere Verbindungen zuzusetten, die gegenüber Isocyanatgruppen reaktive Gruppen enthalten. Dabei ist sorgfältig darauf zu achten, daß die aus den Kompomenten gebildete Mischung in den währigen Nedium

26 stabil dispergierbar bleibt und daß die aus dieser Dispersion gebildeten vernetzten Polymermikroteilchen die gewünschte Größe aufweisen.

Als Beispiele für Verbindungen, die zu den die Komponente 30 (A) bildenden Polyesterpolyolen zugesett werden können, seien die in der Polyurethanchenie an sich bekannten Polyetherpolyole genannt.

- 1 Als Komponente (8) kommen in Frinzip alle Isocyanatgruppen enthaltenden organischen Verbindungen in Frage. Als Beispiele seien genannt: Trimethylendiisocyanat, Tetramethylendiisocyanat, Pentamethylendiisocyabant, Nexamethylendiisocyanat, EthylEthyl-
- onat, neametrylendisocyanat, 2,3-Dimethylethylendiisocyanat, 1-Methyltrimethylendiisocyanat, 1,3-Cyclopentylendiisocyanat, 1,4-Cyclohexylendiisocyanat, 1,4-Cyclohexylendiisocyanat, 1,4-Phenylendiisocyanat, 1,4-Phenylendiisocyanat
- 10 nat. 2,4-Toluylendiisocyanat, 2,6-Toluylendiisocyanat,
 4,4'-Biphenylendiisocyanat, 1,5-Naphthylendiisocyanat,
 1,4-Naphthylendiisocyanat, 1-Isocyanatomethyl-i-isocyanato1,3,3-trinethylcyclohexan, Bis-(4-isocyanatocyclohexyl)-
- 1,3,3-trimetrylcyclohexan, Bls-(4-isocyanatocyclohexyl)methan, bis-(4-isocyanatophenyl)-methan, 4,4'-Diisocyana16 todiphenylether und 2,3-Bis-(8-isocyanatooctyl)-4-octyl5-hexyl-cyclohexen.
 - Es ist auch möglich, isocyanatgruppenhaltige Präpolymere als Polyisocyanatkomponenten einzusetzen.
- Beispiele für geeignete Präpolymere sind Reaktionsprodukte aus Polyisocyanaten, Polyether- und/oder Polyesterpolyoolen sowie gegebenenfalls üblichen Kettenverlängerern.
- 25 Bei der vorliegenden Erfindung werden die Polyisocyanatkomponenten bevorzugt eingesetzt, deren Isocyanatgruppen an (cyclo)sliphstische Reste gebunden sind.
- Polyisocyanatverbindungen, dis an aromatische Gruppen 30 gebunden Lacyanatgruppen enthalten, sind aufgrund ihrer hohen Reaktivität gegenüber Wasser nur in Aussahmefällen (z. B. als Teilkomponente der Komponente (B)) einsetzbar.

- 1 Durch das Molverhältnis der Komponenten (A) und (B) und die Anzehl der in den Komponenten (A) und (B) enthaltenen gegenüber Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen bzw. Isocyanatgruppen sowie die zur Herstellung der
- 5 vernetzten Polymermikroteilchen gewählten Reaktionsbedingungen kann die Vernetzungsdichte der entstehenden Polymermikroteilchen beeinflußt werden.

10

15

20

25

30

Die Vernetzungsdichte wiederum korreliert in starkem Maße mit den rheologischen Eigenschaften der entstehenden Dispersionen.

So kann s.B. eine Abhahne des Vernetzungsgrades zu eines stärkeren Quellvermägen der Polymermikrogelteilchen und daraus resultierend zu einer Steigerung des pseudoplastischen Fließverhaltens der gebildeten Dispersionen 10 führen.

Das Quellverhalten der Polymernikrogeiteilchen kann auch über die chemische Natur der Komponenten (A) bzw. (B) gesteuert werden (Einbau von mehr oder weniger hydro-15 philen Molekülsegmenten; Einbau von mehr oder weniger starren Molekülteilen)

Besonders bevorzugte Gemische aus dem Komponenten (A) und (B) bestehen aus Polyesterpolyolen, deren Moleküle im Durchschnitt je sine Carboxylgruppe und sindestens drei Hydroxylgruppen tragen und Triisocyanatverbindungen, deren Isocyanatkruppen an (evolos)liohatische Resident

25

gebunden sind.

Das aus den Komponenten (A) und (B) bestehende Gemisch kann in Substanz in dem wäßrigen Dispergiermedium dispergiert werden.

30 Es ist jedoch vorteilhafter, die Komponentem (A) und (B) in einem mit Wasser mischaren, gegenüber lacoyanatgruppen inerten, vorzugsweise unter 100°C siedenden organischem Lösungsmittel zu lösen bzw. zu dispergieren und damn diese Lösung oder Dispersion in dem wüßrigen Disper-55 glermedium zu dispergieren. Als Lösungs- bzw. Dispergieralttel für das aus den Komponenten (A) und (B) bestehende Gemisch sind prinzipiell alle mit Wasser mischbaren und gegenüber Isooyanatgruppen merten organischen Lösungsmittel verwendbar.

Vorteilhafterweise werden organische Lösungsmittel mit einem Siedepunkt unter 100°C verwendet. Besonders gute Resultate können mit Äceton und Methylethylketon erhalten werden.

Das wührige Dispersiermedium, in den die Mischung aus (A) und (8) dispersiert wird, besteht aus Wasser, das auch noch organische Lösungsmittel enthalten kann. Als Beispelsch für Lösungsmittel, die im Wasser vorhanden 18 sein können, seine heterocyklische, aliphatische oder aromitsche Kohlenwassersotife, sin- oder mehrwertige Alkohole, Ether, Ester und Ketone, wie s.B. Niefsripprodikonhole, Stater, Staten in Ketone, wie s.B. Niefsripprodikonhole, Stater, Sta

sowie deren Acetate, Butyldiglycol, Ethylenglykoldibutylether, Ethylenglykoldiethylether, Diethylenglykoldimethylether, Cyclohexanon, Methylethylketon, Aceton, Isophoron oder Mischungen davon genannt.

How the Tribring des aus (A) and (B) bestehenden Genisches
in das vährige Dispergiamedium vind eine stablie vährige
Dispersion erhalten, die aus Teilohen besteht, deren
Größe unten gezielte Variation der ohen diskutierten
Parameter besinflußer ist. Anschliddend wird die so
erhaltens Disprision so hoch erhitzt, das die Komponenten

ernaitene Dispersion so noon ernitzt, das die Komponentei (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt werden.

- 1 Das zur Dispergierung bzw. Lösung des aus den Komponenten (A) und (8) bestehenden Gemisches verwendet organische Lösungsmittel kann vor der Umsetzung der Komponenten (A) und (8) bei einer Temperatur, die unter der zur
- 5 Bildung von vernetzten Folymermikrogelteilchen notwendigen Reaktionstemperatur liest, sesebenenfälle is Vakuum abdestilliert werden: es ist aber auch möglich, das organische Lösungsmittel im Laufe der Vernetzungsreaktion abzudestillieren.
- Ganz besonders bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung bestehen darin, daß die oben näher erläuterten Dispersionen hergestellt worden sind, indem
- (1) ein Gemisch aus den Komponenten (A) und (B) in einem wäßrigen Medium dispergiert worden ist, wobei
 - die Komponente (A) aus Polyesterpolyolen, deren Noleküle im Durchschnitt je eine Carboxylatgruppe und mindestens zwei, bevorzugt mehr als zwei Hydroxylgruppen tragen und
- die Komponente (B) aus Polyisocyanatverbindungen, die bevorzugt mehr als zwei an (cyclo)aliphatische Reste gebundene Isocyanatgruppen enthalten.

25 besteht und wobei die Komponenten (A) und (B) in einem mit Wasser mischbaren, unter 100°C siedenden, gegenüber Isocyanatgruppen inerten organischen Lösungsmittel, bevorzugt Aceton und/oder Methylethylketon,gelöst oder dispergiert worden ist, und

5 (2) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt worden ist, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt worden sind.

wobei das zur Lösung biw. Dispergierung des aus den 10 Komponenten (A) und (B) bestehenden Cemisches benutzte Lösungsmittel entweder vor der Umsetung der Komponenten (A) und (B) bei einer Temperatur, die unter der zur Bildung der vernetzten Mikroteilchen notwendigen Reaktionstemperatur oder bei einer Temperatur, die mindestens

15 so hoch wie die zur Bildung der vernetzten Teilchen notwendigen Reaktionstemperatur ist, abdestilliert worden ist.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch Beschichzo ungszusammensetzungen, die neben der erfindungsgemäßen Dispersionen noch weiteres flimbildendes Material, gegebenenfalls Pigmente und weitere Übliche Additive enthalten können und die sich vorzusweise zur Herstellung von Bamisschichten mehrschichtiger, achützender und/oder "dekorativer Überzüge eignen.

Ganz besonders bevorzugte Beschichtungszusammensetzungen werden erhalten, wenn die erfindungsgemäßen Dispersionen in die in der Deutschen Patentanmeldung DE-3545818 offenan barten Beschichtungszusammensetzungen inkorporiert werden.

Die oben beschriebenen Beschichtungszusammensetzungen werden bevorzugt in Verfahren zur Herstellung von mehrschichtigen Überzügen auf Substratoberflächen verwendet, bei welchen

(1) als Basisbeschichtungszusammensetzung eine wäßrige Dispersion aufgebracht wird.

- (2) aus der in Stufe (1) aufgebrachten Zusammensetzung ein Polymerfilm auf der Substratoberfläche gebildet wird.
- 5 (3) auf der so erhaltenen Basisschicht eine geeignete transparente Deckschichtzusammensetzung aufgebracht und anschließend
 - (4) die Basisschicht zusammen mit der Deckschicht eingebrannt wird.
- Als Deckschichtrusammensetzungen sind grundsätzlich alle bekannten nicht oder nur transparent pipmentierten Übertugmittel gesignet. Hierbei kann es sich um konventionelle lösungsmittelhaltigs Klarlacke, wasserverdünnng bare Klarlacke oder Pulverklarlacke handein.

Als zu beschichtende Substrate kommen vor allem vorbehandelte Metalleubstrate in Frage, es können aber auch nicht vorbehandelte Metalle und beliebige andere Substrate 20 wie z.B. Holz. Kunstatoffe usw. unter Verwendung der erfindungsgemäßen Basisbeschichtungssusammensetzungen mit einer mehrschichtigen schützenden und/oder dekorativen Beschichtung überzogen werden.

- 25 Die Erfindung wird in den folgenden Beispielen näher erläutert. Alle Angaben über Teile und Prozentsätze sind Gewichtsangaben, falls nicht ausdrücklich etwas anderes festgestellt wird.
- 30 Beispiel 1:

 Herstellung des Polyesterpolyols

 Aus Hexandiol 1,6, Zeophthalsäure und Trimellithsäureanhydrid (3:1:1) wird ein Polyester hergestellt mit
 einer SZ von 43 und einem OH-Äquivalentgewicht von 433,

 20 Dieser Polyester wird 80%ig im Methyldthylketon gelöst.

2.

1 Herstellung des Isocyanates

in

355 g Isophorondiisocyanat werden/200 g Methylethylketon gelöst und 0.5 g Dibutylzinndilaurat zugegeben.

keton gelöst und 0,5 g Dibutyllinndilaurat zugegeben.

Dann werden portionsweise 67g Trimethylolpropan so zugegeben, daß die Temperatur nicht über 70°C steigt.

Nach 4 h beträst der NCO-Gehalt 10 %.

Herstellung einer Dispersion von vernetzten Polymermikroteilchen

- 10 500 g der Polyesterlösung und 370 g des Jsocyanates werden in einem Vierhalskolbem unter Rühren und unter Zugabe von zusätzlichen 100 g Methyletbyleton gemischt. Zu dieser Mischung wird eine Lösung von 16,7 g Dimethylethanolumin in 710 g Masser gegeben (Neutraliszations-
- 16 grad 61 1). Es entsteht eine milchig-weiße Bispersion. Jetzt wird die Bispersion unter Rühren auf 90°C erhitzt und ca. 3 h bei 30-35°C gehalten. Babei destilliert das Methylethylketon ab und nam erhält eine wärige 45'tige koagulafreie Dispersion vernetzter Teilchen.

20 Beweis:

Zu 1 ml dieser Dispersion werden wieder 5 ml THF gegeben. Es entsteht eine weiß-bläuliche schimmernde Dispersion, die auch durch Zugabe von Dimethylformamid nicht in

25 Lösung geht.

30



Beispiel 2:

Herstellung des Polyesterpolyols

381 Telle Hexandiol-1,6 und 170 Telle IsophthalsBure werden 5 in einen 4-Male-Kolben, der mit Bührer, Thormometer, Gassinleitungsrohr und einer Füllkörperkolonne ausgerütstet ist, eingewagen und unter Bühren und Einleiten eines schwachen Stickstoffstrons so aufgeheitst, daß die Kolonnenkopftemperstet. Wenn die Swerschl unter 10 gefallen ist, wird auf 150°C abgekühlt, und es werden 208 Teile TrimellithsBüreanhydrid zugegeben. Danach wird wieder so aufgeheit, daß die Kolonnenkopftemperstur 100°C und die Reaktionstemperstur 100°C und die Reaktionstemperstur 10°C und die Reaktionstemperstemperstur 10°C und die Reaktionstemp

Herstellung einer Dispersion vernetzter Polymermikroteilchen 20 (Dispersion I)

In einem zylindrischen Doppelmantel-Glasreaktor, ausgerüstet mit Rührer, Thermometer, Rückflußkühler und Zulaufgefäß, werden 866 Teile der in Beispiel 2 hergestellten Polvesterpolyollösung eingewogen und mit 100 Teilen Methylethylketon verdünnt. Dann werden 480 Teile des in Beispiel 1 hergestellten Isocyanats zugegeben. Die Mischung wird gerührt, und nach 20 Minuten wird bei Raumtemperatur innerhalb von 30 Minuten eine Mischung aus 32 Teilen Dimethylethanolamin und 1162 Teilen deionisiertem Wasser zugegeben. Es entsteht eine feinteilige Dispersion. Anschließend wird die Temperatur langsam auf 90°C erhöht und der Rückflußkühler durch eine Destillationsbrücke ersetzt, damit das Methylethylketon abdestillieren kann. Das Reaktionsgemisch wird 2 Stunden bei 90°C gehalten und anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt. Die erhaltene Dispersion weist eine mittlere Teilchengröße von 113 nm, einen Festkörpergehalt von 46 % und einen pH-Wert von 6,75 auf.

Zur Bestimmung des Anteils an uniöslichen, d.h. vernetzten Teilichen werden etwa i geder Dispersion mit 40 al Tethahydrofuran vermischt und 24 Stunden lang stehengelassen. Anschliebend wird die Probe 30 min lang bei 21.000 U/min tentrifugiert. Zur Bestimmung der löslichen Anteile wird das Serus 2 h bei 130°C getrocknet und der zurückbleibende Rückstand ausgewegen. Zur Bestimmung des umföslichen, d.h. vernetzten Anteils, wird das Zentrifugat 2 h bei 130°C getrocknet und ausgewogen.

Für die Dispersion I werden 59,3 Gew.-% unlösliche Anteile bestimmt.

Herstellung einer Dispersion vernetzter Polymermikroteilchen (Dispersion II)

In einem zylindrischen Doppelmantel-Glasreaktor, ausgerüstet unt Hührer, Thermometer, Rückflüßkühler und Zulaufgefüß, werden 865 Teile der in Beispiel 2 bergestellten Polyesterpolyolibmung eingewogen und mit 560 Teilen des in Beispiel 1 hergestellten Polyisocyanats versetzt. Das Genisch wird 20 min bei Raumtemperatur gerührt, und anschließend wird in einem Zeitramm von 30 min eine Hischung aus 32 Teilen Dimethylethanolamin und 1860 Teilen Wasser zugefügt. Es entzehet eine Feinfeilige Dispersion. Num vird der Rückflüßkühler durch eine Destillationsbrücke ersett und die Temperatur langsam auf 90° erhöht. Nach etwa 1 h ist das Methylethylketon abdestilliert, und das Reaktionsgemisch hat eine Temperatur von 90°C. Die Beaktionstemperatur von 90°C wird noch weitere 3 h aufrecht erhalten, und schlißlich wird auf Raumtemperatur abgekühlt.

Die erhaltene Dispersion weist einen Festkörpergehalt von 47 %, einen pH-Wert von 6,75, einen Anteil am unlöslichen Teilchen von 59,6 % und eine mittlere Teilchengröße von 91 nm auf.

-0234361

1 Herstellung einer Dispersion vernetzter Polymermikroteilchen (Dispersion III)

In einem zylindrischem Doppelmantel-Glasreaktor, ausgerüstet mit Rührer, Thermometer, Rückflußkühler und Zulaufgeräß, werden 1154 Teile der in Beispiel 2 hergestellten Polyseterpolyollösung eingewogen und mit 222 Teilen Isophorondiisocyanat versetzt. Dann wird 20 min bei Raumtemperatur gerührt, und anschließend wird innerhalb von 30 min eine

10 Mischung aus 41,5 feilen Diserbylethanolamin und 1557 Teilen Wasser uugesett. Es entsteht eine feinteilige Dispersion. Dann wird der Rückfußkühler durch eine Destillationsbrücke erestit und die Temperatur der Dispersion auf 90°C erhöht. Dabei destilliert das Methyletbylketon ab. Sobald die Dispersion eine Temperatur von 90°C ermicht

hat, wird sie noch 3 h bei dieser Temperatur gehalten und schließlich auf Rauntemperatur abgekünlt. Die ernaltene Dispersion weist einen Festkörpergehalt von 40 %, einen pH-Vert von 6,85 und eine mittlere Teilchengröße von 83 na auf. Der Anteil an vernetzten Teilchen befrigkt 27,6 Gev.—X.

Herstellung einer Dispersion vernetzter Polymermikroteilchen (Dispersion IV)

Die Dispersion IV wird in derselben Weise hergestellt 25 wie die Dispersion III, nur werden anstelle von 222 Teilen Isophorondiisocyanat 266 Teile Isophorondiisocyanat eingesetzt. Die so erhaltene Dispersion weist einen Festkörpergehalt von 42 Gew-M, einen pW-Wert von 6,95 und eine aittlere Teilchengröße von 95 nm auf. Der Anteil an vernetzte

30 Teilchen beträgt 29,7 Gew.-%.

1 Beispiel 3:

35

Einsatz der erfindungsgemäßen Dispersionen in Basisbeschichtungszusammensetzungen für Zweischicht-Metalleffektlackierungen des Basecoat/Clearcoat-Typs

Herstellung von Basisbeschichtungszusammensetzungen

Unter Verwendung der erfindungsgemäßen Dispersionen werden nach allgemein bekannten Methoden vier unterschiedliche 10 Basisbeschichtungszusammensetzungen hergestellt. Die Zusammensetzungen der Basisbeschichtungszusammensetzungen sind der folgenden fäbelle zu enthebmen.

	1	2	3	4
Dispersion I	19	-	-	
Dispersion II	-	19	-	-
Dispersion III	-	-	22	-
Dispersion IV	-	-	-	21
Verdickungsmittel ¹⁾	25	25	25	25
Melaminharz ²	2	2	2	2
Polyesterharz ³⁾	5	5	5	5
Dimethylethanolamin (10%ig in Wasser)	0,7	0,7	0,7	0,7
Aluminiumpigment ⁴⁾	5	5	5	5
Butylglykol	5	5	5	5
Wasser	38,3	38,3	35,3	36,3

- Als Verdickungsmittel wurde eine handelsübliche Na-Ng-Li-Silikatpaste (3%ig in Wasser) eingesetzt
- Handelsübliches mit Methanol verethertes Melamin-Formaldehydharz (70%ig in Wasser)
 - 3) Herstellung des Polyesterharzes: In einem Reaktor, der ait einem Rührer, einem Thermoneter und einer Füllkörperkolonne ausgestattet ist, werden 832 Teile Neopentylglykol eingewogen und zum Schmelzen gebracht. Dann werden 664 Teile Isophthalsäure zugegeben, und das Reaktionsgemisch wird unter Eihren so aufgeheizt,

daß die Kolonnenkopftemperatur 100°C und die Reaktions-



- 1 temperatur 200°c nicht übersteigt. Nach Erreichen einer Säurezahl von 8.5 wird auf 180°c abgekühlt, und es werden 384 Teile Trimellithaßureanhydrid zugegeben. Danach wird weiter verestert, bis eine Säurezahl von 5 39 erreicht wird. Schließlich wird unt 425 Teilen Butylgiykol
 - Handelsübliche Al-Pigmentpaste (65%ig in Wasser, durchschnittlicher Teilchendurchmesser: 10/um).

verdünnt.

15

20

25

30

35

10 Mit den oben beschriebenen Basislacken wurden Zweischicht-Metalleffektlackierungen nach dem Ublichen NaG-in-naB-Verfahren hergestellt. Die Lackierungen zeigten einen ausgezeichneten Metalleffekt und einen sehr guten Xiarlackstand.

Patentansprüche:

10

15

20 .

35

 Dispersionen von vernetzten Polymermikroteilchen in wäßrigen Medien.

dadurch gekennzeichnet, daß

die Dispersionen hergestellt worden sind, indem

- (1) ein Gemisch aus den Komponenten (A) und (B) in einem wäßrigen Hedium dispergiert worden ist,
 - die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens 2 Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyol(en) und
 - die Komponente (B) aus einer oder mehreren Polvisocyanatverbindungen

besteht und wobei die Komponente (A)

- Where sine zur Bildung einer stabllen Dispersion ausreichende Anzahl ionischer Gruppen, bevorzugt Carboxylatgruppen, verfügt und wenigatens ein Teil der Komponenten (A) und/oder (B) mehr als 2 Hydroxylgruppen biw. Isocyanatgruppen pro Nolekül enthält und
- (2) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt worden ist, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt worden sind.
- Verfahren zur Herstellung von Dispersionen vernetzter Polymermikroteilchen in wäßrigen Medien, dadurch gekennzeichnet, daß
 - die Dispersionen hergestellt werden, indem
 - (1) ein Gemisch aus den Komponenten (A) und (B) in einem wüßfrigen Medium dispergiert wird, wobei die Komponente (A) aus einem oder mehreren mindestens 2 Hydroxylgruppen enthaltenden Polyesterpolyo-lengh und

- die Komponente (B) aus einer oder mehreren Polyisocyanatverbindungen

besteht und wobei die Komponente (A)

Uber eine zur Sildungeiner stabilen Dispersion
ausreichende Anzahl innischer Gruppen, Devorzugt
Carboxylatgruppen, verfügt und venigstens ein
Teil der Komponenten (A) und/oder (B) sehr als
2 Hydroxyl- bzw. Isocymantgruppen yro Molekül enthält

und
(2) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch
erhitzt wird, daß die Komponenten (A) und (B)

15 zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt werden.

Dispersionen oder Verfahren nach einem der Ansprüche
 bis 2

<u>dadurch gekennteichnet</u>, daß als Komponente (A) ein Polyesterpolyol eingesetzt worden ist bzw. wird, dessen Moleküle in Durchschnitt je eine Catboxylatgruppe und mindestens zwei Hydroxylgruppen fragen.</u>

 Dispersionen oder Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3 dadurch gekennteichnet, daß als Komponente (B) Polysocynantwerbindungen eingesetzt worden sind bzw. werden, deren Isocynantgruppen an (cyclo)aliphatische Reste gebunden sind.

35

1

- 1 5. Dispersionen oder Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4 <u>dadurch gekennzelchnet</u>, daß das Gemisch aus den Komponenten (A) und (B) in Form einer Löung bzw. Dispersion in einem mit Wasser
- 5 mischbaren, unter 100°C siedenden, gegenüber Isocyanatgruppen inerten organischen Lösungsmittel bzw. Lösungsmittelgemisch, bevorzugt Methylethylketon, in dem wäßrigen Medium dispergiert worden ist bzw. wird.
- 10 c. Dispersionen oder Verfahren nach Anspruch 5 <u>Gadurch gedkennzeichnet</u>, daß das organische Lösungsmittel Lzw. Lösungsmittelgesisch vor der Ussetzung der Komponenten (A) und (B) bei einer Temperatur, die unter der zur Bildung von vermetztein er Temperatur, die unter der zur Bildung von vermetz-15 ten Polymersikroteilchen notwendigen Beaktionstemperatur liegt, abdestillert worden ist bzw. vird.
 - Dispersionen oder Verfahren nach Anspruch 5 dadurch gekennzeichnet, daß

25

 Beschichtungszusammensetzung, bestehend aus einer Dispersion van vernetzten Palymermikratelichen in einem wäßrigen Medium, die neben den Palymermikratelichen auch nach weiteres filmbildendes Material,

Pigmente und weitere Ubliche Additive enthalten kann und sich vorzugsweise zur Herstellung von Basisschichten mehrschichtiger, schützender und/oder dekorativer Überzüge eignet

dadurch gekennzeichnet, daß
die Dispersion von vernetzten Polymermikroteilchen

in einem wäßrigen Medium hergestellt worden ist, indem

(1) ein Genisch aus den Komponenten (A) und (B)
in einem wäßrigen Medium dispergiert vorden
ist, wobei
- die Komponente (A) aus einem oder mehreren
mindestens 2 Hydroxylgruppen enthaltenden

Polyisocyanatverbindungen

15

20

- Polyesterpolyo [en]
 und
 die Komponente (B) aus einer oder mehreren
- bestoht und wobel die Komponente (A)

 Wher eine zur Bildung einer stabilen Disperation ausreichenden Anzahl ionischer Gruppen
 peworzugt Carbouylatgruppen, verfügt und wentgstens ein Teil der Komponenten (A) und/oder

 (B) mehr als 2 Hydroxylgruppen bzw. Isocyanatund
 - (2) die so erhaltene Dispersion anschließend so hoch erhitzt worden ist, daß die Komponenten (A) und (B) zu vernetzten Polymermikroteilchen umgesetzt worden sind,
- Verwendung der Dispersionen nach einem der Ansprüche
 bis 8 in Beschichtungszusammensetzungen.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICI

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE

EP 87 10 1620

			ANMELDUNG (M. Ct. 4)	
* Spalte 3, Zei Zeile 62; Anspr	le 11 - Spalte 5, ruche 1,5 *	1	C 08 G 18/03 C 08 G 18/42 C 08 G 18/73 C 09 D 3/73	
* Seite 2, 2	Scile 5 - Seite 4,	1,4,6		
* Seite 4, Zeil	e 12 - Seite 9,	1-9		
EP-A-0 103 174 * Seite 2, Z Zeile 17 *	(BASF) Seile 32 - Seite 8,	1-9		
US-A-4 203 883 * Spalte 2, Zei Zeile 14 *	(HANGAUER) 1e 65 - Spalte 11,	1-9	RECHERCHERTE SACHGEBETE (IN. CI.4) C OB G C OB J	
-				
roflegende Recherchenberfcht wur	nde Sûr sile Patentanaprûcha aystett.			
Recherchment DEN HAAG	Abechlotidatum der Recherche 27-04-1987	BOTTE	BOURGONJE A.F.	
	* Spalte 3, Zei Zeile 62; Apple 5, Zeile 62; Apple 6, Zeile 8; Ansprt EP-A-0 157 291 * Seite 4, Zeil Zeile 17 * Zeile 18	Zeile 8, Anapruch 1: EP-A-0 157 291 (BAYER) * Seite 4, Zeile 12 - Seite 9, Zeile 21; Anapruch 1-3 * Zeile 21; Anapruch 1-3 * EP-A-0 201 776 (EAST) * Seite 2, Zeile 32 - Seite 8, Zeile 17 * US-A-4 203 883 (EANGAUER) * Spaite 2, Zeile 65 - Spaite 11, Zeile 14 * Zeile 16 *	* Spalte 3. Zeile 11 - Spalte 5, Zeile 23, Zeile 24, Zeile 25, Zeile 26, Zeile 26, Zeile 26, Zeile 26, Zeile 26, Zeile 26, Zeile 27, Zeile 28, Zeile 29, Zeile 21, Zeile 22 - Seite 8, Zeile 17, Zeile 22 - Seite 8, Zeile 17, Zeile 26, Zeile 28, Zei	

A: technologischer Hintergrund D: nichtschriftliche Offenberun P: Zwischenüteratur T: der Erfindung zugnunde liege D: in der Anmeld
L: eus andem Gr

a: Mitglied der g

 Mitglied der gleichen Petentfemille, übereinze stimmendes Dokument

